



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 2616076 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
A61K 31/4985 (2006.01)
A61P 31/18 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(21)	Translation Published	2016.11.14
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2016.07.13
(86)	European Application Nr.	11825920.9
(86)	European Filing Date	2011.09.15
(87)	The European Application's Publication Date	2013.07.24
(30)	Priority	2010.09.16, US, 383541 P
(84)	Designated Contracting States:	AL AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HR HU IE IS IT LI LT LU LV MC MK MT NL NO PL PT RO RS SE SI SK SM TR
	Designated Extension States	BA ME
(73)	Proprietor	VIIV Healthcare Company, Corporation Service Company 2711 Centerville Road Suite 400, Wilmington DE 19808, US-USA
(72)	Inventor	MUNDHRA, Deepak B., c/o GlaxoSmithKlineGlobal Patents Department1250 South Collegeville RoadP. O. Box 5089, Collegeville, Pennsylvania 19426, US-USA PAN, Rennan, c/o GlaxoSmithKlineGlobal Patents Department709 Swedeland RoadP. O. Box 1539, King of Prussia, Pennsylvania 19406, US-USA
(74)	Agent or Attorney	Bryn Aarflot AS, Postboks 449 Sentrum, 0104 OSLO, Norge

(54) Title **PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS**

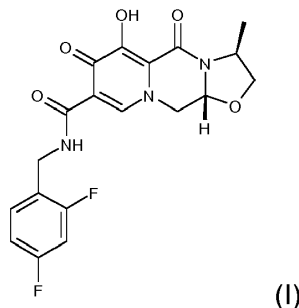
(56) References
Cited:

US-A1- 2005 084 490
US-A1- 2007 041 981
US-A1- 2009 297 533
US-A1- 2009 318 421
US-A1- 2010 189 796

Enclosed is a translation of the patent claims in Norwegian. Please note that as per the Norwegian Patents Acts, section 66i the patent will receive protection in Norway only as far as there is agreement between the translation and the language of the application/patent granted at the EPO. In matters concerning the validity of the patent, language of the application/patent granted at the EPO will be used as the basis for the decision. The patent documents published by the EPO are available through Espacenet (<http://worldwide.espacenet.com>) or via the search engine on our website here: <https://search.patentstyret.no/>

PATENTKRAV

1. Parenteralt farmasøytisk preparat omfattende en forbindelse med formel (I)



5

eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav, og et overflateaktivt system som omfatter et polysorbat og polyetylenglykol.

- 10 2. Farmasøytisk preparat ifølge krav 1, for subkutan administrering.
3. Farmasøytisk preparat ifølge krav 1, for intramuskulær administrering.
- 15 4. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3 for administrering en gang per måned.
5. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3 for administrering annenhver måned.
- 20 6. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3 for administrering en gang hver tredje måned.
7. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 3 for administrering ved et hvilket som helst intervall mellom 30 og 365 dager.
- 25 8. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 7, hvori mengden av en forbindelse med formel (I) er fra ca. 10 mg til ca. 500 mg pr ml av doseringsformen.
- 30 9. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 8, hvori partikkelstørrelsen er mindre enn eller lik 200 nm.

10. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 8, hvori partikkelstørrelsen er i området fra 0,1 - 0,5 μm .
- 5 11. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 10 som kan sluttsteriliseres ved hjelp av gammabestråling.
12. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 11 for anvendelse i behandlingen av en HIV-infeksjon hos et menneske.
- 10 13. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 11 for anvendelse ved forebygging av en HIV-infeksjon hos et menneske.
14. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 11 for anvendelse i medisinsk terapi.
- 15 15. Farmasøytisk preparat ifølge hvilket som helst av kravene 1 - 11 for anvendelse ved behandling eller forebygging av en HIV-infeksjon.